BEET AVAILABLE COPY

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM

GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 0 4 MAY 2006

WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts M/44142-PCT	WEITERES VORGER		siehe Formblatt PCT/IPEA/416			
Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/010939	Internationales Anmeldeda 30.09.2004	tum (TagMonatUahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 01.10.2003			
Internationale Patentklassifikation (IPC) oder nationale Klassifikation und IPC						
INV. C07D333/16						
1111, 00, 200, 10						
		<u> </u>				
Anmelder						
BASF AKTIENGESELLSCHAFT e	t al.					
			- i-bt dansen der mit der			
Artikel 36 übermittelt wird.	ng beauttragten Benorde r	iach Aftikei 55 ersteilt	wurde und dem Anmelder gemäß			
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesa	amt 10 Blätter einschließli	ch dieses Deckblatts.				
Außerdem liegen dem Bericht Al	NLAGEN bei; diese umfas	sen				
a 🕅 (an den Anmelder und da	s Internationale Büro gesa	andt) insgesamt 4 Blä	tter; dabei handelt es sich um			
a. (an den Anmelder und das Internationale Büro gesandt) insgesamt 4 Blätter; dabei handelt es sich um Blätter mit der Beschreibung, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit Berichtigungen, denen die Behörde zugestimmt hat (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsvorschriften).						
Blätter, die frühere B	inter erection die aber al	us den in Feld Nr. 1, P nderung enthalten, die	unkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen über den Offenbarungsgehalt der g hinausgeht.			
	- Dive googlett incoocem	Hotte Art und Anzahl	der/des elektronischen Datenträger(s)			
	equenzprotokoli und/oder c im Zusatzfeld betreffend c		pellen enthält/enthalten, nur in angegeben (siehe Abschnitt 802 der			
4. Dieser Bericht enthält Angaben	zu folgenden Punkten:					
☐ Feld Nr. I Grundlage de	s Berichts					
☐ Feld Nr. II Priorität						
Feld Nr. III Keine Erstellu Anwendbarke	ıng eines Gutachtens über it	Neuheit, erfinderische	e Tätigkeit und gewerbliche			
☑ Feld Nr. IV MangeInde E	inheitlichkeit der Erfindung					
□ Feld Nr. V Begründete F und der gewe	eststellung nach Arikel 35 rblichen Anwendbarkeit; U	(2) hinsichtlich der Nei Interlagen und Erkläru	uheit, der erfinderischen Tätigkeit ngen zur Stützung dieser Feststellung			
⊠ Feld Nr. VI Bestimmte ar	ngeführte Unterlagen		•			
☐ Feld Nr. VII Bestimmte M	ängel der internationalen A	\nmeldung				
☑ Feld Nr. VIII Bestimmte B	emerkungen zur internatio	nalen Anmeldung				
		Datum der Fertigstellun	g dieses Berichts			
Datum der Einreichung des Antrags						
28.07.2005		03.05.2006				
Name und Postanschrift der mit der inten Prüfung beauftragten Behörde	nationalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedie	nsteter			
Europäisches Patentamt		Bakboord, J				
OIII Tel +49 89 2399 - 0 Tx: 5	23656 epmu d	Tel. +49 89 2399-2168	The page of the second			
Fax: +49 89 2399 - 4465		1 . 5 1 .5 55 2555-2100	- 13/10			

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/010939

_	Feld Nr. I Grundlage des Beric	hts		
Hinsichtlich der Sprache beruht der Bescheid auf				
		g in der Sprache, in der sie eingereicht wurde.		
		ationalen Anmeldung in die folgende Sprache , bei der bersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist:		
	☐ internationale Recherche (☐ Veröffentlichung der intern☐ internationale vorläufige P	(nach Regeln 12.3 a) und 23.1 b)) nationalen Anmeldung (nach Regel 12.4 a)) rüfung (nach Regeln 55.2 a) und/oder 55.3 a))		
2.	Hinsichtlich der Bestandteile* de Anmeldeamt auf eine Aufforderun "ursprünglich eingereicht" und sin	r internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf (Ersatzblätter, die dem ig nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als d ihm nicht beigefügt):		
	Beschreibung, Seiten			
		in der ursprünglich eingereichten Fassung		
das Sequenzprotokoll in der Beschreibung, Seiten				
	1-6	in der ursprünglich eingereichten Fassung		
	Ansprüche, Nr.			
	1-26	in der ursprünglich eingereichten Fassung		
	Zeichnungen, Blätter			
	1/8-8/8	in der ursprünglich eingereichten Fassung		
	☐ einem Sequenzprotokoll und Sequenzprotokoll	d/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das		
3	=	ind folgende Unterlagen fortgefallen:		
	☐ Beschreibung: Seite☐ Ansprüche: Nr.			
	☐ Zeichnungen: Blatt/Abb.	ue Angaben): otokoll gehörende Tabellen <i>(genaue Angaben)</i> :		
4		ücksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend It worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach en Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen		
		nue Angaben): rotokoll gehörende Tabellen <i>(genaue Angaben)</i> :		
	 Wenn Punkt 4 zutriff "ersetzt" versehen werd 	t, können einige oder alle dieser Blätter mit der Bemerkung en.		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/010939

	Feld	Nr. IV	Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung
1.	IXI	Auf die	e Aufforderung zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren hat der der innerhalb der maßgeblichen Frist:
		⊠ die	Ansprüche eingeschränkt.
		□ zus	ätzliche Gebühren entrichtet.
		□ die ent	zusätzlichen Gebühren unter Widerspruch und gegebenenfalls die Widerspruchsgebühr richtet.
			zusätzlichen Gebühren unter Widerspruch, nicht aber die entsprechende Widerspruchsgebühr richtet.
		□ we	der die Ansprüche eingeschränkt noch zusätzliche Gebühren entrichtet.
2.		gemäl	ehörde hat festgestellt, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nicht erfüllt ist, und hat B Regel 68.1 beschlossen, den Anmelder nicht zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zlicher Gebühren aufzufordern.
3.		Behörd 2 und 1	de ist der Auffassung, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nach den Regeln 13.1, 13.3
	\boxtimes	erfüllt	ist.
		aus fo	olgenden Gründen nicht erfüllt ist:
4	. Da	her ist o	der Bericht für die folgenden Teile der internationalen Anmeldung erstellt worden:
	\boxtimes	alle T	eile.
		die Te	eile, die sich auf die Ansprüche mit folgenden Nummern beziehen: .

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/010939

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-26

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche 1-26

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Ansprüche: 1-26

Nein: Ansprüche:

Ja:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

Feld Nr. VI Bestimmte angeführte Unterlagen

1. Bestimmte veröffentlichte Unterlagen (Regel 70.10)

und / oder

2. Nicht-schriftliche Offenbarungen (Regel 70.9)

siehe Beiblatt

Feld Nr. VIII Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Beiblatt

Zu Punkt IV.

Die verschiedenen Erfindungen sind:

Ansprüche 1-4, 6

Nicht-enzymatische Verfahren zur Herstellung von 3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol

Ansprüche 5, 7-26

Enzymatische Verfahren zur Herstellung von 3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol, sowie Enzyme zur Durchführung dieser Verfahren, für diese Enzyme kodierende Nukleinsäuresequenzen, diese enthaltende Expressionskassetten, Vektoren und rekombinante Wirte

Aus den folgenden Gründen hängen diese Erfindungen nicht so zusammen, daß sie eine einzige allgemeine erfinderische Idee verwirklichen (Regel 13.1 PCT):

Ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I ist schon bekannt. Die mit der vorliegende Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit darin gesehen werden neue möglicherweise verbesserte Verfahren bereit zu stellen. Die Aufgabe wird in die Ansprüche 1-4 gelöst durch ein nicht-enzymatisches Verfahren. In die Ansprüche 5-26 wird die Aufgabe gelöst durch ein enzymatisches Verfahren, wobei auch die Enzyme zur Durchführung dieses Verfahren, für diese Enzyme kodierende Nukleinsäuresequenzen, diese enthaltende Expressionskassetten, Vektoren und rekombinante Wirte beansprucht werden. Zwischen diese zwei Lösungen besteht kein technischer Zusammenhang.

Zu Punkt V.

- V.1 Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von 3-Methylamino-1- (thien-2-yl)-propan-1-ol.
- V.2 Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:
 - D1: PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 2003, Nr. 11, 5. November 2003 (2003-

(BEIBLATT)

- 11-05) & JP 2003 192681 A (MITSUBISHI RAYON CO LTD), 9. Juli 2003 (2003-07-09)
- D2: WHEELER W J ET AL: "AN ASYMMETRIC SYNTHESIS OF DULOXETINE HYDROCHLORIDE, A MIXED UPTAKE INHIBITOR FOR SEROTONIN AND NOREPHINEPHRINE, AND IST C-14 LABELED ISOTOPOMERS" JOURNAL OF LABELLED COMPOUNDS AND RADIOPHARMACEUTICALS, SUSSEX, GB, Bd. 36, Nr. 3, 1995, Seiten 213-224, XP009019756 ISSN: 0362-4803, in der Anmeldung erwähnt
- D3: KAMAL A ET AL: "Chemoenzymatic synthesis of duloxetine and ist enantiomer: lipase-catalyzed resolution of 3-hydroxy-3-(2-thienyl) propanenitrile" TETRAHEDRON LETTERS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL, Bd. 44, Nr. 25, 16. Juni 2003 (2003-06-16), Seiten 4783-4787, XP004426893 ISSN: 0040-4039, in der Anmeldung erwähnt
- D4: LIU H ET AL: "CHEMO-ENZYMATIC SYNTHESIS OF THE ANTIDEPRESSANT DULOXETINE AND IST ENANTIOMER" CHIRALITY, WILEY-LISS, NEW YORK, US, Bd. 12, Nr. 1, 2000, Seiten 26-29, XP009000316 ISSN: 0899-0042, in der Anmeldung erwähnt
- D5: DE 102 48 479 A (CONSORTIUM ELEKTROCHEM IND) 6. Mai 2004 (2004-05-06)
- D6: DE 102 48 480 A (CONSORTIUM ELEKTROCHEM IND) 6. Mai 2004 (2004-05-06)

Die Dokumente D5 und D6 sind nach dem Prioritätsdatum offenbart und werden daher nicht als Stand der Technik betrachtet.

- D7: HUMMEL W: "NEW ALCOHOL DEHYDROGENASES FOR THE SYNTHESIS OF CHIRAL COMPOUNDS" ADVANCES IN BIOCHEMICAL ENGINEERING, BIOTECHNOLOGY, SPRINGER, BERLIN, DE, Bd. 58, 1997, Seiten 145-184, XP000677754 ISSN: 0724-6145
- D8: DATABASE EMBL [Online] 14. Februar 2003 (2003-02-14), "Lactobacillus brevis radh gene for R-specific alcohol dehydrogenase" XP002339858 Database accession no. AJ544275
- D9: DATABASE EMBL [Online] 9. August 2001 (2001-08-09), "Sequence 7 from patent US 6225099." XP002339860 Database accession no. AR148418
- D10: DATABASE Geneseq [Online] 31. August 2001 (2001-08-31), "DNA

encoding Candida magnoliae carbonyl reductase." XP002339862 Database accession no. AAH27641

D11:

BREUER MICHAEL ET AL: "Industrial methods for the production of optically active intermediates." ANGEWANDTE CHEMIE (INTERNATIONAL ED. IN ENGLISH) 6 FEB 2004, Bd. 43, Nr. 7, 6. Februar 2004 (2004-02-06), Seiten 788-824, XP002339848 ISSN: 0570-0833

V.3 Neuheit

Dokument D1 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von 3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol bei dem man Thiophen mit 3-Chloro-propionsäurechlorid in Gegenwart einer Lewis-Säure zu 1-(2-thienyl)-3-chloropropan-1-on umsetzt und das Propanon reduziert in Gegenwart eines asymmetrischen Übergangsmetalkatalysators und anschließend, mit Methylamin umsetzt. Die Einleitung von Halogenwasserstoff ist jedoch in diesem Dokument nicht vorgesehen.

Dokument D2 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von 3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol wobei 3-chlor-1-(thien-2-yl)-propanol mit Nal in 3-iodo-1-(thien-2-yl)-propanol umsetzt wird und anschließend mit Methylamin umsetzt wird.

Dokument D3 beschreibt die Herstellung von 3-chlor-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol durch acetylierung von Thiophen mit Chloracetylchlorid und Reduktion des Ketons mit Natriumborohydrid (Schema 1).

Dokument D4 beschreibt die Herstellung von 3-Chlor-1-(thien-2-yl)-propan-1-on durch Friedel-Crafts-Reaktion von Thiophen mit 3-Chlorpropionylchlorid in Gegenwart von Zinntetrachlorid als Lewissäure-Katalysator in einer Ausbeute von 40%. Das Produkt wird reduziert, anschließend wird der Chloride mit Nal umsetzt und mit Methylamin umsetzt.

Es wird darauf hingewesen das Dokument D5 das Verfahren von Anspruch 1 beschreibt. Es wird jedoch 2M Salzsäure verwendet und nicht ein Halogenwasserstoff (Beispiel 1).

Es wird darauf hingewesen das Dokument D6 ein Verfahren zur Herstellung von 3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol durch Umsetzung von 3-Chloro oder 3-Bromo-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol mit Methylamin beschreibt (Beispiele 1 und 2) D8 beschreibt Nukleotidsequenz und Aminosäuresequenz einer R-spezifischen

Alkoholdehydrogenase aus *Lactobacillus brevis*. Die Aminosäuresequenz unterscheidet sich dabei nur an Position 12 von SEQ ID No 4 (Isoleucin anstelle Valin).

Ein Verfahren zur Herstellung von 3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol wie in Anspruch 1 und 21 ist in keinem Dokument beschrieben. Die Ansprüche 1-10 und 21-26 erfüllen daher die Erfordernisse des Artikels 33(2) PCT.

Alkohol Dehydrogenase, wie in Anspruch 11, ist in keinem Dokument beschrieben. Die Ansprüche 11-15 erfüllen daher die Erfordernisse des Artikels 33(2) PCT.

Anspruch 16 beschreibt eine Nukleinsäuresequenz umfassend die kodierende Sequenz für die Dehydrogenase nach einem der Ansprüche 11 bis 15 und ist somit neu.

Anspruch 17 beschreibt eine Expressionskassette umfassend eine Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 15 und ist somit neu.

Anspruch 18 beschreibt ein Rekombinanter Vektor umfassend eine Expressionskassette nach Anspruch 16 und ist somit neu.

Anspruch 19 beschreibt ein Prokaryontischer oder eukaryontischer Wirt mit wenigstens einem Vektor nach Anspruch 18 und ist somit neu.

Anspruch 20 beschreibt die Verwendung der Dehydrogenase nach einem der Ansprüche 11 bis 14 und ist somit neu.

V.4 Erfinderische Tätigkeit

Erfinderische Tätigkeit Ansprüche 1-10, 21-26: durch keine der entgegengehaltene Dokumenten wird das Einleiten von Halogenwasserstoff nahegelegt. Der Anmelder zeigt auf Seite 5, Zeile 14ff, dass damit die unerwünschte Bildung des Nebenprodukts der Formel II unterbunden werden kann. Die Ansprüche 1-10, 21-26 erfüllen daher die Erfordernisse des Artikels 33(3) PCT.

Erfinderische Tätigkeit Ansprüche 11-20: In Beispiel 7 der Anmeldung wurde eine Zellsuspension aus dem von den Erfindern isolierten Bakterienstamm Lu10288 zur Reduktion eines Propanons verwendet, wodurch die Verbindung (S)-3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol mit einem Enantionmerenüberschuss von 95% erhalten wurde. In Beispiel 8 wurde aus dem gleichen Bakterienstamm eine Dehydrogenase kloniert, wobei SEQ ID NO:1 als N-terminale Sequenz erhalten wurde. Angesichts der Offenbarung in D8 hatte der Fachmann keine Möglichkeit, das Sequenzmotiv gemäss Alternative a) von Anspruch 11 als brauchbare Alkoholdehydrogenasen charakterisierend zu erkennen. D8 führt im Gegenteil sogar weg von der Erfindung. Die Ansprüche 11-20 beruhen somit auf eine erfinderische Tätigkeit.

Zu Punkt VI.

DE 102 48 479 A

DE 102 48 480 A

BREUER MICHAEL ET AL: "Industrial methods for the production of optically active intermediates." ANGEWANDTE CHEMIE (INTERNATIONAL ED. IN ENGLISH) 6 FEB 2004, Bd. 43, Nr. 7, 6. Februar 2004 (2004-02-06), Seiten 788-824, XP002339848 ISSN: 0570-0833

Zu Punkt VII.

Klarheit und Stütze durch die Beschreibung (Artikel 6 PCT):

1. Anspruch 11 b) bezieht sich auf eine Alkoholdehydrogenase, welche im Bereich des N-Terminus wenigstens 10 aufeinanderfolgende Aminosäurereste gemäss SEQ ID No.. 2 umfasst. Jedoch ist zweifelhaft, ob es sich bei SEQ ID No. 2 tatsächlich um den korrekten N-Terminus der Alkoholdehydrognase aus *Candida magnoliae* handelt. Auf Seite 48 der Beschreibung wird eine von SEQ ID No. 2 abweichende Sequenz als N-Terminus angegeben (Beispiel 10). Zusätzlich stimmt keine dieser beiden N-terminalen Sequenzen mit der durch SEQ ID No. 6 dargestellten partiellen Aminosäuresequenz der Dehydrogenase überein.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ZUR PATENTIERBARKEIT (BEIBLATT)

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2004/010939

Daher ist SEQ ID No. 2 als N-Terminus der erfindungsgemässen Alkoholdehydrogenase aus *Candida magnoliae* durch die Beschreibung nicht ausreichend gestützt.

2. Anspruch 16 bezieht sich auf Nukleinsäuresequenzen, welche für die Dehydrogenasen nach einem der Ansprüche 11-15 kodieren **oder davon abegeleitete Derivate**. Da hierbei nicht spezifiziert ist, dass es sich um <u>funktionell äquivalente Derivate</u> handelt, ist der Anspruch unklar (im Grunde könnte **jede** Nukleinsäuresequenz als ein solches Derivat interpretiert werden, da **jede** Nukleinsäuresequenz durch eine unbestimmte Anzahl von Mutationen, Deletionen und Additionen aus einer anderen Nukleinsäure abgeleitet werden kann).

Patentansprüche

 Verfahren zur Herstellung von 3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol der Formel I

5

10

15

bei dem man

- a) Thiophen mit einem β-Halogenpropionsäurehalogenid oder einem Acrylsäurehalogenid in Gegenwart einer Lewis-Säure zu einem 3-Halogen-1-(thien-2-yl)-propan-1-on umsetzt, wobei man gleichzeitig oder nach erfolgter Umsetzung, jedoch vor der Isolierung des Reaktionsprodukts, einen Halogenwasserstoff einleitet und
- b) das in Schritt a) erhaltene Propanon reduziert und anschließend, gegebenenfalls ohne Isolierung des Reaktionsprodukts mit Methylamin umsetzt.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei man in Schritt a) als Lewis-Säure Aluminiumtrichlorid verwendet.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüchen, wobei man die Umsetzung in Schritt a) in einem halogenierten Kohlenwasserstoff als Lösungsmittel durchführt.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei man in Schritt b)
 30 die Reduktion mit einem Metall- oder Halbmetallhydrid oder mit Wasserstoff in
 Gegenwart eines Übergangsmetallkatalysators als Reduktionsmittel durchführt.
 - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, zur Herstellung von (S) 3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol der Formel I-S

35

40

45

gegebenenfalls im Gemisch mit seinem R-Enantiomer I-R, wobei das Propanol der Formel I-S im Gemisch überwiegt, wobei man die Reduktion in Schritt b) in Gegenwart eines chiralen Reduktionsmittels oder eines chiralen Katalysators durchführt, welche eine Selektivität bezüglich der Bildung von (S)-3-Methylamino-1-(thien-2-yl)propan-1-ol aufweisen.

5

30

35

45

- 6. Verfahren nach Anspruch 5, wobei man in Schritt b) als Reduktionsmittel ein asymmetrisches Metall- oder Halbmetallhydrid oder Wasserstoff in Gegenwart eines asymmetrischen Übergangsmetallkatalysators als Reduktionsmittel verwendet oder wobei man die Reduktion in Gegenwart einer asymmetrische Induktion vermittelnden Verbindung durchführt.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 5, wobei man in Schritt b) die Reduktion in Gegenwart einer Dehydrogenase (E.C. 1.1.x.x.) durchführt.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, wobei die Reduktion in Gegenwart einer Dehydrogenase (E.C. 1.1.1.x) insbesondere in Gegenwart einer Alkohol Dehydrogenase (E.C.1.1.1.1 oder E.C.1.1.1.2) durchgeführt wird.
- Verfahren nach Anspruch 7 oder 8, wobei die Dehydrogenase ausgewählt ist unter Dehydrogenasen aus Hefen der Gattung Geotrichum, Pichia, Candida, Hansenula oder Saccharomyces und aus Bakterien der Gattung Pseudomonas, Burkholderia, Agrobacterium, Rhodococcus oder Lactobacillus.
- 20 10. Verfahren nach Anspruch 9, wobei die Dehydrogenase ausgewählt ist unter Dehydrogenasen aus Geotrichum candidum, Candida magnoliae und Lactobacillus brevis.
- 11. Alkohol Dehydrogenase, mit einer Aminosäuresequenz, die im Bereich des N Terminus
 - a) eine Aminosäureteilsequenz von wenigstens 10 aufeinanderfolgenden Aminosäureresten gemäß SEQ ID NO: 1 umfasst, wobei zusätzlich die der Aminosäureposition 12 gemäß SEQ ID NO:1 entsprechende Position für Valin steht; oder eine
 - b) Aminosäureteilsequenz von wenigstens 10 aufeinanderfolgenden Aminosäureresten gemäß SEQ ID NO: 2 umfasst.
 - 12. Alkohol Dehydrogenase nach Anspruch 11, welche zur Reduktion von 3-Chlor-1-(thien-2-yl)-propan-1-on zu (S)-3-Chlor-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol befähigt ist.
 - 13. Alkohol Dehydrogenase nach Anspruch 12, welche die Reduktion in einer Enantiomerenreinheit von wenigstens 85 % ee (in Gegenwart von NADH und/oder NADPH; bei 30°C und pH 6.0) katalysiert.
- 40 14. Alkohol Dehydrogenase nach einem der Ansprüche 11 bis 13, welche von einer Nukleinsäuresequenz, umfassend SEQ ID NO:3, kodiert wird, oder welche eine Aminosäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 4 oder wenigstens eine Teilsequenz gemäß Figur 3 umfasst, und vorzugsweise aus Lactobacillus brevis erhältlich ist; sowie die davon abgeleiteten funktional äquivalenten Alkohol Dehydrogenasen.

5

10

53

- 15. Alkohol Dehydrogenase nach einem der Ansprüche 11 bis 13, welche von einer Nukleinsäuresequenz, umfassend SEQ ID NO:5, kodiert wird, oder welche eine Aminosäuresequenz, umfassend SEQ ID NO: 6, aufweist, und vorzugsweise aus Candida magnoliae (ATCC 12573) erhältlich ist; sowie die davon abgeleiteten funktional äquivalenten Alkohol Dehydrogenasen.
- 16. Nukleinsäuresequenz, umfassend die kodierende Sequenz für die Dehydrogenase nach einem der Ansprüche 11 bis 15, insbesondere gemäß SEQ ID NO: 3 und 5; sowie die davon abgeleiteten Derivate.
- Expressionskassette, umfassend in operativer Verknüpfung mit wenigstens einer regulativen Nukleinsäuresequenz eine Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 15.
- 18. Rekombinanter Vektor, umfassend wenigstens eine Expressionskassette nach
 15 Anspruch 16.
 - 19. Prokaryontischer oder eukaryontischer Wirt, transformiert mit wenigstens einem Vektor nach Anspruch 17.
- 20. Verwendung der Dehydrogenase nach einem der Ansprüche 11 bis 14 oder eines diese Dehydrogenase produzierenden natürlichen oder rekombinanten Mikroorganismus zur Herstellung von (S)-3-Halogen-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 7 bis 10, wobei man als Dehydrogenase
 die Alkohol Dehydrogenase nach einem der Ansprüche 11 bis 14 oder einen diese Dehydrogenase produzierenden natürlichen oder rekombinanten Mikroorganismus einsetzt.
- Verfahren zur Herstellung von (S)-3-Methylamino-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol der
 Formel I-S, bei dem man ein 3-Halogen-1-(thien-2-yl)-propan-1-on enantioselektiv reduziert, dadurch gekennzeichnet, dass die Reduktion in Gegenwart einer Dehydrogenase erfolgt.
- 23. Verfahren nach Anspruch 21, wobei man das bei der Reduktion erhaltene (S)-3-35 Halogen-1-(thien-2-yl)-propan-1-ol ohne Isolierung mit Methylamin umsetzt.
 - 24. Verfahren nach einem der Ansprüche 21 oder 22, wobei die Dehydrogenase ausgewählt ist unter Dehydrogenasen aus Hefen der Gattung Geotrichum, Pichia, Candida, Hansenula oder Saccharomyces und aus Bakterien der Gattung Pseudomonas, Burkholderia, Agrobacterium, Rhodococcus oder Lactobacillus.
 - 25. Verfahren nach Anspruch 23, wobei die Dehydrogenase ausgewählt ist unter Dehydrogenasen aus Geotrichum candidum, Candida magnoliae oder Lactobacillus brevis.

40

54

 Verfahren nach Anspruch 21, wobei die Dehydrogenase ausgewählt ist unter Alkohol-Dehydrogenasen nach einem der Ansprüche 11 bis 15.

5

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY